

Prof. Dr. med. Ulrich Müller

geb. 14.06.1952

E-Mail: ulrich.mueller(at)med.uni-giessen.de
Spamschutz: Bitte ersetzen Sie (at) durch @

Adresse:
Institut für Humangenetik
Justus-Liebig-Universität Gießen
Schlangenzahl 14
35392 Gießen
Tel.: 0641 / 99-41601

Akademischer Lebenslauf/Beschäftigungsverhältnisse:

1977	Promotion, Dr. med., Universität Freiburg
1977 - 1979	Assistenzarzt am Institut für Humangenetik, Freiburg (Forschung, Genetische Beratung)
1977 - 1982	Wissenschaftler und Genetischer Berater am Institut für Humangenetik der Universität Freiburg
1982	Habilitation für das Fach Humangenetik, Universität Freiburg
1979 - 1980	Auslandsstipendium der DFG, Sloan Kettering Institute, New York, NY
1980	Approbation als Arzt
1980 - 1982	Assistenzarzt für Humangenetik, Universität Freiburg
1980 - 1984	Vorlesung Humangenetik für Medizin-Studenten, Universität Freiburg
1981	Zusatzbezeichnung „Medizinische Genetik“
1982	Habilitation für das Fach Humangenetik
1982 - 1984	Privatdozent für Humangenetik am Institut für Humangenetik, Universität Freiburg
1983 - 1987	Heisenberg-Stipendium
1984 - 1987	Visiting scientist on Heisenberg Fellowship at Genetics Division, Children's Hospital, Harvard Medical School, Boston, MA 02115
1986 - 1987	„Practical approaches to molecular genetics“ for medical students, Harvard Medical School
1987 - 1989	Research Fellow, Children's Hospital, Boston, MA
1987 - 1991	Assistant Professor of Pediatrics (Genetics), Harvard Medical School
1988 - 1992	Course „Genetics, Embryology and Reproduction“, Harvard Medical School
1989 - 1992	Research Associate, Children's Hospital, Boston, MA
1991 - 1992	Associate Professor of Pediatrics (Genetics), Harvard Medical School

seit 1992	C4-Professor und Direktor des Instituts für Humangenetik der Justus-Liebig-Universität Gießen
seit 1992	Vorlesung Humangenetik für Medizin-Studenten, Universität Gießen
1996	Facharzt für Humangenetik Fachkunde „Zytogenetische Labordiagnostik“ Fachkunde „Molekulargenetische Labordiagnostik“

Schwerpunkte wissenschaftlicher Tätigkeit:

- Neurogenetische Krankheiten: X-chromosomales Dystonie-Parkinson-Syndrom, Dopa-responsive Dystonie, monogene Formen der Amyotrophen Lateralsklerose, spinozerebelläre Ataxien, Paragangliome, Alzheimer-Krankheit, progressive supranukleäre Blickparese

Funktionen in wissenschaftlichen Gesellschaften und Institutionen:

1994 - 2004 Präsident der Deutschen Gesellschaft für Neurogenetik

Editorial boards:

1994 - 1998 Hum. Genet.

seit 1996 J. Neural Transmission

seit 2001 Der Neurologe und Psychiater

seit 2006 PloS One

Co-founder and editor:

seit 1997 Neurogenetics, Springer-Verlag

Mitgliedschaft in Beratungsgremien:

keine

Mitgliedschaft in Aufsichtsräten:

keine

Auszeichnungen:

- | | |
|------|---|
| 1979 | Hans-Nachtsheim-Preis für hervorragende Forschung auf dem Gebiet der Humangenetik |
| 1979 | Auslandsstipendium der Deutschen Forschungsgemeinschaft |
| 1981 | Goedecke-Preis für hervorragende Arbeiten zur Funktion und Immunologie des H-Y-Antigens |
| 1983 | Heisenberg-Stipendium |

[Stand: August 2016]